19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭55—144024

DInt. Cl.3 C 08 G 63/18 // D 01 F 6/84 識別記号

庁内整理番号 6505-4 J 6768-4L

❸公開 昭和55年(1980)11月10日

発明の数 10 審查請求 未請求

(全 14 頁)

例メルトプロセツシングを容易に受け得る6-ヒドロキシー2ーナフトエ酸、pーヒドロキ シ安息香酸、芳香族ジオールおよび芳香族ジ アシドのポリエステル

②特

昭55-52423 願

22出

願 昭55(1980)4月22日

優先権主張 301979年 4 月23日30米国(US)

@32086

明 ゴードン・ダブリユー・カルン ダン

アメリカ合衆国ニユージヤージ -州ノース・プレインフイール ド・ロック・アベニユー1275

セラニーズ・コーポレーション ⑪出 願 人 アメリカ合衆国ニユーヨーク州 ニユーヨーク・アベニユー・オ

ブ・ザ・アメリカズ1211

個代 理 人 弁理士 川瀬良治 外1名

明細書の許書(内容に変更なし)

1. 〔発明の名称〕

メルトプロセツシングを容易に受け得る6-ヒドロキ シ-2-ナフトエ酸、p-ヒドロキシ安息香酸、芳香 族ジオールおよび芳香族ジアシドのポリエステル

2. [特許請求の範囲]

1. 本質的に反覆部分Ⅰ、Ⅱ、ⅢおよびⅣからなり、而し てこれらの部分は芳香族環上に存在する水素原子の少くと もいくつかに関換分を包含していてもよく、

(式中 Ar は少 **順は 式 ←0-Ar-0→**

くとも1個の芳香族環を包含する2価の基である)

の対称ジオキシアリール部分であり、そして

1 個の芳香族環を包含する2 価の基である)の対 称ジカルボキシアリール部分であり、

而して前配の任意の世典分は存在するときは1-4個の炭 累原子のアルキル基、1-4個の炭素原子のアルコキシ基、 ハロゲンおよびこれらの混合物からなる群から選択され、 而して該ポリエステルは部分1の約20-40モル多、部 分1の約10-50モル多、部分1005モル多を超えて約 30モル男まで、および部分Nの5モル男を超えて約30 モル男までを包含することを特徴とする約320℃以下の 温度で異方性メルト相を形成し得るメルトプロセツシング 可能な全体として芳香族のポリエステル。

2 約300℃以下の温度で以方性メルト相を形成し得る

*/to.,

特許請求の範囲第1項記載のメルトプロセツシング可能な 全体として芳香族のポリエステル。

- 3 270-280℃の範囲の示差走査熱量計略融温度を 示し得る特許請求の範囲第1項記載のメルトプロセッシン グ可能な全体として芳香族のポリエステル。
- 4. 約280-300℃の範囲の温度でメルトプロセッシングを受け得る特許請求の範囲第1項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族のポリエステル。
- 5. 本貞的に部分 | の約20-30モルダ、部分 | の約25-40モルダ、部分 | の約15-25モルダンとび部分 | Nの約15-25モルダからなる特許請求の範囲第1項 記載のメルトプロセンシング可能な全体として芳香族のポリエステル。
- 6 各部分が実質的に環置換分を有していない特許請求の 範囲第1項記載のメルトプロセッシング可能な全体として

- 5 -

ならびにとれらの混合物。

8 前記対称シカルボキシアリール部分Ⅳが次の群から選択される特許請求の範囲第1項記載のメルトプロセツシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

ならびにとれらの混合物。

特開昭55~144024(2)

芳香族のポリエステル。

7. 前記対称ジオキシアリール部分目が次の群から選択される特許病求の範囲第1項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

9. 60 Tでベンタフルオロフェノールに 0.1 東電多の濃度で溶解したときに少くとも 2.5 の固有粘度を示す特許請求の範囲第1項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

10 60 Cでペンタフルオロフエノールに 0 1 重量 5 の機 度で溶解したときに少くとも 5 5 の固有粘度を示す特許請 求の範囲第1項配載のメルトプロセッシング可能な全体と して芳香族のポリエステル。

11. 60 ℃でペンタフルオロフェノールに Q.1 重量 多の機 度で容解したときに 3.5 ー 7.5 の固有粘度を示す特許請求 の範囲第1項記載のメルトプロセッシング可能な全体とし て芳香族のポリエステル。

- 12. 特許請求の範囲第1項記載の全体として芳香族のポリエステルから容融紡糸された繊維。
- 13. 特許請求の範囲第1項記載の全体として芳香族のポリ

エステルから溶融押出されたフイルム。

14. 将許請求の範囲第1項記載の全体として芳香族のメルトプロセッシング可能なポリエステルからなる成形物品。
15. 固体増量剤および(または)補強剤約1-60重量系を協和した特許請求の範囲第1項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族のポリエステルを包含する成形用配合物。

16 本質的に反覆部分 I、 II かよび N からなり、而してこれらの部分は芳香族環上に存在する水素原子の少くともいくつかに遺換分を包含していてもよく、

示し得る特許請求の範囲第16項記載のメルトプロセツシング可能な全体として芳香族のポリエステル。
19. 約280-300℃の範囲の温度でメルトプロセツシングを受け得る特許請求の範囲第16項記載のメルトプロセツシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

セッシング可能な全体として芳香族のポリエスアル。
20 本質的に部分 I の約 2 0 - 3 0 モルダ、部分 II の約
2 5 - 4 0 モルダ、部分 II の約 1 5 - 2 5 モルダおよび部
分 IV の約 1 5 - 2 5 モルダからなる特許請求の範囲第 1 6
項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族の

ポリエステル。

21. 各部分が実質的に環管換分を有していない特許請求の 範囲第16項記載のメルトプロセツシング可能な全体とし て芳香族のポリエステル。

22. 60 Cでペンタフルオロフエノールに 0.1 重量多の濃度で溶解したときに少くとも 2.5 の固有粘度を示す特許請

$$\text{Nit} \quad -\overset{0}{\overset{\parallel}{c}} -\overset{0}{\overset{\parallel}{\overset{\parallel}{c}}} -\overset{0}{\overset{\parallel}{\overset{\bullet}{c}}} - \quad \text{rsb} \, ,$$

而して前記の任意の世換分は存在するときは1-4個の炭 業原子のアルキル基、1-4個の炭素原子のアルコキン基、 ハロゲンおよびこれらの混合物からなる群から選択され、 而して該ポリエステルは部分 I の約20-40モル系、部 分 B の約10-50モル系、部分 B の5モル系を超えて約 30モル系まで、および部分 N の5モル系を超えて約30 モル系までを包含することを特徴とする約320で以下の 温度で異方性メルト相を形成し得るメルトプロセツシング 可能な全体として芳香族のポリエステル。

17. 約300 C以下の温度で異方性メルト相を形成し得る 特許請求の範囲第16項記載のメルトプロセッシング可能 な全体として芳香族のポリエステル。

18. 270-280℃の範囲の示差走査熱量計密融温度を

- 8 -

求の範囲第16項記載のメルトプロセンシング可能な全体 として芳香族のポリエステル。

23. 60 ℃でペンタフルオロフエノールに 0.1 重量多の優 度で搭解したときに少くとも 3.5 の固有粘度を示す特許請 求の範囲第1 6 項記載のメルトプロセッシング可能な全体 として芳香族のポリエステル。

24. 60 ℃でペンタフルオロフエノールに Q 1 重量 5 の機 度で将解したときに 3.5 ー 7.5 の固有粘度を示す特許請求 の範囲第 1 6 項記載のメルトプロセツシング可能な全体と して芳香族のポリエステル。

25. 将許請求の範囲第16項記載の全体として芳香族のポリエステルから溶融紡糸された繊維。

26. 特許請求の範囲第16項配載の全体として芳香族のポリエステルから落融押出されたフイルム。

27. 特許請求の範囲第16項記載の全体として芳香族のメ

ルトプロセッシング可能なポリエステルからなる成形物品。
28. 固体増量剤および(または)補強剤約1-60重量%
を倶和した特許請求の範囲第16項記載のメルトプロセッ
シング可能な全体として芳香族のポリエステルを包含する
成形用配合物。

29. 本質的に反覆部分!、』、』およびVからなり。

而して該ポリエステルが部分】の約20−40モル系、部 、 分Ⅱの約10−50モル系、部分Ⅲの5モル系を超えて約

- 1 1 -

の約15-25モル多からなる特許請求の範囲第29項記載のメルトブロセツシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

34. 本質的に部分 I の約25 モルダ、部分 II の約35 モルダ、部分 II の約20 モルダおよび部分 N の約20 モルダからなる特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセツシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

35. 各部分が実質的に環環換分を有していない特許請求の 範囲第29項記載のメルトブロセツシング可能な全体とし て芳香族のポリエステル、

36 60 ℃でペンタフルオロフエノールに 0.1 重量多の機 度で溶解したときに少くとも 2.5 の固有粘度を示す特許請 求の範囲第29項記載のメルトブロセッシング可能な全体 として芳香族のポリエステル。

37. 60℃でペンタフルオロフエノールに 0.1 重量多の機

特開昭55-144024(4)

30モル第まで、そして部分Nの5モル第を超えて約30 モル第までを包含することを特徴とする約320で以下の 温度で異方性メルト相を形成し得るメルトプロセツシング 可能な全体として芳香族のポリエステル。

30. 約300℃以下の温度で異方性メルト相を形成し得る 特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセッシング可能 な全体として芳香族のポリエステル。

31. 270-280℃の範囲の示差走査熱量計略融温度を示し得る特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

32. 約280-300℃の範囲の温度でメルトプロセッシングを受け得る特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセッシング可能な全体として芳香族のボリエステル。

33 本質的に部分 I の約 2 0 - 3 0 モルダ、部分 II の約 25 - 4 0 モルダ、部分 II の約 1 5 - 2 5 モルダンよび部分 IV

-12-

度で容解したときに少くとも 3.5 の固有粘度を示す特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセンシング可能な全体として芳香族のポリエステル。

58. 60 ℃でペンタフルオロフエノールに 0.1 重量 多の機 度で将解したときに 5.5 – 7.5 の固有粘度を示す特許請求 の範囲第 2 9 項記載のメルトプロセツシング可能な全体と して芳香族のポリエステル。

59. 特許請求の範囲第29項記載の全体として芳香族のポリエステルから溶融紡糸された線維。

40. 特許請求の範囲第29項記載の全体として芳香族のポリエステルから溶融押出されたフィルム。

41. 特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセッシング 可能な全体として芳香族のポリエステルからなる成形物品。 42. 固体増量剤および(または)補強剤約1-60重量を を混入した特許請求の範囲第29項記載のメルトプロセッ

- 1 5 -

特開昭55-144024(5)

シング可能な全体として**芳香族**のポリエステルを包含する 成形用配合物。

5. 〔発明の詳細な説明〕

全体が芳香族のポリエステル樹脂は長らく知られている。例えば、4-ヒドロキシ安息香酸ホモポリマーおよび共重合体が以前から提供され、市販されている。先行技術で通常みられるこれらの全体が芳香族のポリエステルは性状に若干取り扱い難いところがあり、通常のメルト・プロセッシング(melt processing)操作を用いてこのものをメルト・プロセッシングしようとすると実際上難しい点が出てきた。このような重合体は普通結晶性の性状であり、比較的高い融点を示すかまたは融点以下の分解温度を有し、そして溶融時異方性融成物相を示す場合が多い。このような材料では例えば圧縮成形または半融のような成形技術を利用し得るが、射出成形、溶融紡糸等は普通有益な代替手

-15-

(Polymer)、第15巻、527-535頁(1974年8月)、(c)「アロマティック・ポリエステル・プラスチックス」(Aromatic Polyester Plastics)、 チックス」(Aromatic Polyester Plastics)、 S. G. コティス(S. G. Cottis)、モダン・プラスチックス(Modern Plastics)、62-63頁(1975年7月)、および(d)「ポリ(p-オキシベンゾイルシステムズ):ホモボリマー・フオア・コーティングス:コボリマーズ・フオア・コムブレッション・アンド・インジェクション・モールディング」[Poly(p-Oxybenzoyl Systems): Homopolymer for Coatings: Copolymers for Compression and Injection Molding]、ロジャー・S. ストーム(Roger S. Storm)およびステーヴンG. コティス(Steven G. Cottis)、コーティングス・プラスチックス(Coatings Plast.)、プレブリント(Preprint)、第34巻、 段ではなかつたし、また適用しても普通かろうじて達成されていたものである。

全体が芳香族のポリエステルについて論述している刊行物の代表的のものとしては、(a)「ポリエステルズ・オブ・ヒドロキンペングインク・アシド」(Polyeaters of Hydroxybenzoic Acids)、ランセル・ギルケイ(Russell Gilkey)およびジョン・R・カルドウエル(John R Caldwell)、ジャーナル・オブ・アブライド・ポリマー・サイエンス(J・of Applied Polymer Sci.)、第8巻、198-202頁(1959年)、(b)「ポリアリレート(ポリエステルズ・フロム・アロマテインク・ジカルポキンリンク・アミド・アンド・ピスフエノールズ)」〔Polyarylates(Polyesters From Aromatic Dicarboxylic Acids and Bisphenols)〕、G・ビエル(G・Bier)、ポリマー

-16-

版1、194-197頁(1974年4月)があげられる。 更に、米国特許第3038994号、第3168121号、 第3521,437号、第3553167号、第3637595 号、第3651,014号、第3723388号、第3758 870号、第3767621号、第3778410号、第 3787370号、第379Q528号、第382840 6号、第389Q256号および第3975487号をも 参照のこと。

また、更に近年になつて酸成物異方性を示すある桶のポリエステルが製造し得ることが報告されている。例えば、
(a)「ポリエステルX1GーAセルフ・リインフオースド・サーモブラステック」(Polyester X1GーA
Self Reinforced Thermoplastic)、W. J.
ジヤクソン、JR(W. J. Jackson JR.)、H. F.
クフス(H. F. Kuhfuss)およびT. F. グレイ・JR

特開昭55-144024(6) 頤に係る米国特許願館845933号(1977年10月

20日出願)かよび第877917号(1978年2月 15日出願)をも参照のとと。

本発明の目的は、米国特許顧第843995号(1977年10月20日出題)で特許請求しているものよりも一層 経済的な基準で普通に形成するととができる改善されたメ

ルト・ブロセツシングし得る全体が芳香族のポリエステル

を提供するにある。

本発明の目的は、良質の成形物品、溶験押出繊維および 溶験押出フィルムを容易に製造するのに適した改善された 全体が芳香族のポリエステルを提供するにある。

本発明の目的は、約320℃以下、好ましい約300℃ 以下の温度で異方性融成物相を形成し得る改善されたメルト・プロセツシングし得る全体が芳香族のポリエステルを 提供するにある。

-20-

(T. F. Gray JR)、 30年度技術会験1975年・リインフォースド・ブラスチンクス/コンポザイト・インステイチュート(Reinforced Plastics/Com-posite Institute)、ザ・ソサイエテイ・オブ・ザ・ブラスチンクス・インダストリー・インコーポレーテンド(The Society of the Plastics Industry, Inc.)、セクション17ーD,1ー4頁、(b)ペルギー特許第823935号かよび第828936号、(c)オラング特許第7505551号、(d)西ドイン特許第2520819号、第2520820号かよび第2722120号、(c)日本特許第45-223号、(f)米国特許第3991013号、第3991014号、第4057597号、第4067852号、第4075262号、第4083829号、第4118372号、第4130545号かよび第4130702号を参照のこと。また、本出願人の出

本発明の目的は、極めて加工しやすい酸成物相を形成する改善された全体が芳香族のポリエステルを提供するにある。

-19-

本発明の目的は、その分解態度より十分下の温度で異方 性融成物相を形成し、かつ良質、高性能の繊維を形成し得 る改善された全体が芳香族のポリエステルを提供するにあ る。

本発明の目的は、ゴムマトリックス中の捻維状補強材と して使用するに特に適した改善された全体が芳香族のポリ エステル繊維を提供するにある。

本発明の別の目的は、容易に溶触押出してフイルムを形成し得る改善された全体が芳香族のポリエステルを提供するである。

本発明の別の目的は、容易に射出成形してすぐれた引張 強度、曲げ強度をよび衝撃強度を示す成形物品(随意繊維 補強されていてよい)を形成し得る改善された全体が芳香 族のポリエステルを提供するにある。

とれらの目的および他の目的、ならびに 本発明の範囲、 性質および利用は以下の詳細な説明から当業者にとつて明 らかとなろう。

約320℃以下の温度で異方性の融成物(すなわち、メルト)相を形成し得るメルト・プロセッシングし得る全体が芳香族のポリエステルが、本質的収反覆部分 I、『、『および』N(芳香族環上収存在する水素原子の少くともいくつかが健操されていてもよい)からなり、而して

-22-

□は 式 -{0-Ar-0}- の対称ジオキシアリール 部分であり、ことでArは少くとも1個の芳香族 環を包含する2価の基であり、そして

Nは 式 $-\left(\begin{matrix} 0 \\ C - A r' - C \\ - \end{matrix}\right)$ の対称ジカルボキシア!

ール部分であり、とこでAr'は少くとも1個の芳香族環を包含する2価の基であり、

而して上記の任意の置換分は存在しているときは炭素原子
1-4個のアルキル基、炭素原子1-4個のアルコキシ基、
ハロゲンおよびこれらの混合物からなる群から選択され、
而して前記ポリエステルが部分 I の約20-40モル系、
部分 II の約10-50モル系、部分目の5モル系を超えて
約30モル系まで、および部分 N の5モル系を超えて約
30モル系までを包含していることが見い出された。

-23-

本発明の全体が芳香族のポリエステルは本質的に少くと

ことが可能である。通常のメルトプロセッシング技術で芳 香族ポリエステルをメルトプロセッシングしようとすると きに繋る通例の難点が有効に除去される。芳香族ポリエス テルは、同一物中に存在する各部分が少くとも1個の芳香 族環を重合体骨格に提供しているという意味で、「全体と して」芳香族であると考えられる。

全体として芳香族のポリエステルは4種の本質的部分か 5なる。部分【は6-オキシ-2-ナフトール部分と称す ることができ、次の構造式を有している。

構造式には特記していないが、部分 I の芳香族環上に存在 する水素原子の少くともいくつかは置換されていてもよい。 このような任意の置換分は 1 - 4 個の炭素原子のアルギル 基、 1 - 4 個のアルコキシ基、ハロダン(例えばC 1、B r、 特開昭55-144024(7)

も4つの反覆部分からなり、これらの部分はポリエステル中で結合すると約320で以下、好ましくは約300で以下(例えば、約270-280で)の隔度で非定型の異方性メルト相を形成することが見い出された。本発明の実施態様の全部ではないが大部分におけるこれらの芳香族ポリエステルは結晶性である。重合体の密酸温度は、20℃/分の加熱速度で反覆走査を用い、DSCメルト転移のピークを観察して示差走査熱量計(DSC)の使用により確認することができる。結晶性ポリエステルは通常示差走査熱量計で測定して少くとも250で、好ましくは少くとも260での融点を示す。融成物において異方性(すなわち、液晶特性)を示す能力に因り、該ポリエステルはメルトプロセッシングで高度に配向された分子構造を有する生成物を形成することができる。好ましいポリエステルは約280-300での範囲の温度でメルトプロセッシングを受ける

-24-

1)そしてこれらの混合物であつてよい。部分 1 を形成し得る代表的な環盤換化合物には、6 - ヒドロキシ-5 - クロロ-2 - ナフトエ酸、6 - ヒドロキシ-5 - メチル-2 - ナフトエ酸、6 - ヒドロキシ-5 - メトキシ-2 - ナフトエ酸、6 - ヒドロキシ-7 - クロロ-2 - ナフトエ酸、6 - ヒドロキシ-7 - クロロ-2 - ナフトエ酸等が包含される。環盤換分の存在により、得られる重合体の物理的性質がある程度改変される傾向がある(例えば、重合体がより低い温度で軟化し、その衝撃強度が改善され、また固体重合体の結晶化度が低減されることがある)。固体状態で最適の結晶化度のポリエステルが所望される好ましい態様では、環燈換分が存在していない。

当業者に明白であるように、部分 | は関換分を有しない
6 - ヒトロキシ - 2 - ナフトエ限およびその誘導体から誘導することができる。便利な6 - ヒトロキシ - 2 - ナフト

エ腰の実験室的製造はペリヒテ(Berichte)、第58巻、2835-45頁(1925年)KK.フリース(K. Fries) かよびK.シメルシユミット(K. Schimmel-sehmidt) Kよつて報告されていて、これを参考までK ことK挿入するものとする。また、米闥特許第1593816号は二酸化炭素とβ-ナフトールのカリウム塩との反応K よる6-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸の合成法K 係るものである。

部分【は全体が芳香族のポリエステルの約20-40モルまを構成している。好ましい熊様では、部分【は約20-30モルま、最も好ましくは約25モルまの濃度で存在している。

第二の必須部分(すなわち、部分 II)は p - オキンペン ソイル部分と称することができ、次の構造式を有している。

第三の必須部分(すなわち、部分町)は式 — 【O — A r — O → (式中 A r は少くとも1個の芳香族環を包含する2 価の基である)の対称ジオキシアリール部分である。部分回は、主重合体鎖中で該部分を他の部分に連結している2 価の結合が芳香族環の1個またはそれ以上に対称的に配置されている(例えば、相互にp - 位にあるかまたはナフ

持開昭55-144024(8)

構造式中に特配していないが、部分 B の芳香族環上に存在する水素原子の少くともいくつかは置換されていてもよい。
とのよりな任意の置換分は炭素原子 1.-4 個のアルギル基、
炭素原子 1.-4 個のアルコキシ基、ハロゲン (例えば、
C1、Br、I)またこれらの混合物であつてよい。部分 B
を提供し得る代表的な環置換化合物の例には、3-クロロー4-ヒドロキン安息香酸、2-クロロー4-ヒドロキン安息香酸、3
5-ジクロロー4-ヒドロキン安息香酸、25-ジクロロー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジクロロー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジクロロー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、36-ジノテルー4-ヒドロキン安息香酸、35-ジノトキシー4-ヒドロキン安息香酸等が
包含される。部分 B での環置換分の存在により、部分 ! に

-28-

タレン環上に存在する場合は対角級で配置されている)という意味で、対称的である。部分目は芳香族ポリエステルの5モル多を超えて約30モル多まで、好ましくは約15
-25モルダ、最も好ましくは約20モルダを構成する。
本発明の芳香族ポリエステルで対称ジオキシ丁リール部分として役立つ好ましい部分は次のものを包含する。

-30-

$$\left\{ \circ \stackrel{\circ}{\longleftrightarrow} \stackrel{\parallel}{\underset{0}{\overset{\circ}{\Longrightarrow}}} \stackrel{\circ}{\longleftrightarrow} \circ \right\} \ .$$

およびとれらの混合物。

特に好適な対称ジオキシアリール部分は

であり、これはヒドロキノンから容易に誘導し得る。部分 皿を提供し得る環盤換化合物の代表例にはメチルヒドロキ ノン、クロロヒドロキノンおよびプロモヒドロキノンがあ げられる。

第四の必須部分(すなわち、部分N)は式

およびこれらの混合物を包含する。

特に好適な対称ジカルポキシアリール部分は

・であり、これはテレフタル酸から容易に誘導することがで きる。

$$\left\{ \stackrel{\circ}{\mathbb{C}} - \stackrel{\circ}{\mathbb{C}} \right\}$$

-32-

部分 I、 B かよび N 以外の他の T リールエステル形成部分 (例えば、シカルボキシ単位、シオキシ単位 かよび (または) 他の組合せオキシかよびカルボキシ単位] が更 に本発明の全体として芳香族のポリエステルに微少な機度 (例えば、約10 モル多まで) で包含されていてもよい。 但し、このような部分は前に定義したポリエステルが示す 所望の異方性メルト相に不利な影響を及ぼすものではなく、かつ特定された以上に得られる電合体の酸点を上昇させないものに限られる。当業者にとつて明らかなよりに、全体として芳香族のポリエステル内に存在するシオキシ単位とシカルボキシ単位との移モル能は実質的に同等である。 更に、芳香族ヒドロキシ酸から誘導されるその他の部分例えば m - ヒドロキシ安息香酸から誘導されるm - オキシペンソイル部分の酸量が随途部分 I、 II、 II かよび N と共に全体として芳香族のポリエステルに包含されていてもよい。

特開昭55-144024(10)

この成分は、重合体を軟化させ、そして高次の結晶化度を 低減もしくは除去し、これによつて重合体の無定形性状を 増進させる性向を有している。好ましい銀様では全体とし て芳香族のポリエステルは部分Ⅰ、Ⅱ、ⅢおよびNのみか ら形成されている。

任意に重合体鎖の末端に包含されていてよい。 重合体はまた所望により、バルク形態のままでまたは予め成形した物

- 3 5 --

技術により、例えば圧縮成形フィルムによる赤外分光での 末端測定により測定することができる。あるいはまた、ペ ンタフルオロフエノール溶液中での光散乱技術を分子量測 定に使用することができる。

更に、熱処理に先立つての全体が芳香族のポリエステルは普通、60℃でペンタフルオロフエノールに 0.1 重量をの機度で溶解した場合、少くとも約25、好ましくは少くとも約35(例えば、約35-75)の固有粘度(すなわち、N)を示す。

本発明の全体として芳香族のポリエステルは普通、それから溶融押出された繊維がN:-戸過CuKa 放射線をよび 平板カメラを用いて重合体状結晶性物質に特有のX線回析 パターンを示すという意味で、結晶性であると考えられる。 前述のとおり芳香族環置換分が存在する態様では、ポリエ ステルは固相では実質的に結晶性がより低いものとなり、 品として、その融点以下の温度で限られた時間の間(例えば、2,3分間)酸素含有雰囲気(例えば空気中で)中で加熱することにより、少くともある程度酸化的に交叉結合させてもよい。

本発明の全体が芳香族のポリエステルはあらゆる普通のポリエステル溶媒例えばヘキサフルオロイソプロパノールおよび。-クロロフエノールに実質的に不容の傾向を示し、それ故に溶液プロセッシングにかけ難い。これらのポリエステルは意外にも前述した如く普通のメルトプロセッシング技術によつて容易に加工処理することができる。ほとんどの組成物はペンタフルオロフエノールに可容である。

本発明の全体として芳香族のポリエステルは普通約 2000-20000、好ましくは約1000-50 000例えば約2000-25000の重量平均分子量 を示す。との分子量は、重合体の裕液化を包含しない標準

-36-

そして配向された無定形線維の典型である回折パターンを 示す。共通して観察される結晶化度にもかかわらず、本発 明の全体として芳香族のポリエステルはいずれの場合でも 容易にメルトブロセツシングし得る。

先行技術の大部分で普通にみられる芳香族ポリエステルと
とは異つて、本発明の全体として芳香族のポリエステルは
取り扱いやすく、異方性メルト相を形成し、これにより溶
融重合体に非定形の程度が明白となる。本ポリエステルは
メルト相で容易に液晶を形成し、それ故重合体鎖でせん斯
方向に配向する傾向が高くなる。とのような異方性は成形
物品をつくるためのメルトプロセッシングにかなう温度で
明白となる。このメルト中の程度は通常の偏光技術で確認
することができ、ここでは交叉偏光子を使用する。更に詳
しくは、異方性メルト相は、ライツ(Leitz)偏光顕微鏡
を用いて、窒累雰囲気下にライッ熱盤上の試料について

4 0 倍の倍率で好都合に確認することができる。重合体メルトは光学的に異方性であり、すなわち、交叉偏光子の間で検査すると、このものは光を透過する。透過光量は試料をせん断すると(すなわち、フローさせると)増大するが、試料は静止状態でも光学的に異方性である。

本発明の全体として芳香族のポリエステルは種々のエステル形成技術によつて生成され、とこでは縮合時必要な反
硬部分を形成する官能基をもつ有機単量体化合物を反応させる。例えば、有機単量体化合物の官能基はカルボン腰基、
水酸基、エステル基、アシルオキン基、酸ハロゲン化物等であつてよい。有機単量体化合物は熱交換流体の不存在下
にメルト・アンドリシス操作により反応させてもよい。従
つて、単骨体化合物を当初加熱して反応剤のメルト溶液を
形成させることができ、ここで反応剤例えばテレフタル酸は初
め固体で存在し、反応が統行するにつれて固体重合体粒子

- 3 9 -

部分(すなわち、部分目)が誘導される有機単量体反応剤は初めに変形された形態で提供され、これによりこれらの単量体の通常の水酸基がエステル化される(すなわち、アンルエステルとして提供される)。例えば、6-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸、p-ヒドロキシ安息香酸の低級アシルエステルならびにヒドロキシ基がエステル化されているとドロキノンが反応剤として提供される。低級アシル基は好ましくは約2-4個の炭素原子を有している。好ましくは、部分1、目および目を形成する有機化合物のアセテートエステルが提供される。それで、縮合反応のための特に好ましい反応剤は6-アセトキシ-2-ナフトエ酸、p-アセトキシ安息香酸およびヒドロキノンジアセテートである。他のアリール反応剤の数量(前文で■述したとおり)が得られる重合体内に任意にオキツ単位を提供するときは、これらは好ましくは相当する低級アシルエステルとして提

持開昭55-144024(II) が形成し、そして懸濁される。縮合の最終段階中に形成される揮発分(例えば、酢酸または水)の除去を容易にするために、真空をかけてもよい。

米国特許第4,067,852号、ゴードン・W・カルンダン(Gordon W. Calundann)、「改善されたメルトブロセツシング可能な熱互変性の全体として芳香族のポリエステルおよびその製造方法」には、別のスラリー重合法が開示されていて、この重合法を使用して固体生成物が熱交換機質に懸濁されている本発明の全体として芳香族のポリエステルを形成させることができる。この本出願人の出願に係る米国出願の記載を参考としてここに挿入する。

メルト・アンドリシス法かまたは米国特許第 4,0 6 7,8 5 2 号のスラリー法を用いる場合、6 - オキシ-2 - ナフトイル部分(すなわち、部分 I)、p - オキンペンソイル部分(すなわち、部分 I) かよび対称シオキシアリール

-40-

供される。

メルト・加水分解法または米国特許第4067852号の操作で任意に使用し得る代表的な触媒には、ジアルキルスズオキサイド(例、ジブチルスズオキサイド)、ジアリールスズオキサイド、二酸化チタン、アルコキシチタンシリケート、チタンアルコキサイド、カルボン酸のアルカリシよびアルカリ土類金属塩、気体状酸触媒例えばルイス酸(例、BF3)、ハロゲン化水素(例、HC1)等が包含される。触媒の使用量は代表的には総単量体重量を基にして約001-19重量多、最も普通には約001-02重量 多である。

先に出成した全体として芳香族のポリエステルの分子量 は固体状態重合操作を経て更に増大させることができ、こ こでは粒状重合体を10-12時間約260での温度で不 活性雰囲気(例えば、窒素雰囲気)中で加熱する。

特開昭55-144024(12)

繊維およびフイルムを形成させる場合、押出オリフイス はとのような成形物品の溶融押出過程で普通に使用される ものの中から選択することができる。例えば、成形押出す リフィスは重合体状フィルムを形成する場合長方形のスリ . ット(すなわち、スリットダイス)の形態であつてよい。 フイラメント様材料を形成させる場合、選択される紡糸口 金は押出オリフィスを1個、好ましくは多数含有していて よい。例えば、1-2000孔(例、6-1500孔)を 有する標準円錐形紡糸口金、例えば直径1-60ミル(例、 5-40ミル)のポリエチレンテレフタレートの溶融紡糸 に普通に使われているものを使用し得る。約20-200 連続フイラメントの糸が普通形成される。溶融紡糸可能な 全体として芳香族のポリエステルをその融点以上の温度、

体分散液から適用される被覆材料として使用することがで きる。

できる。先行技術で普通みられる全体として芳香族のポリ エステルとは異つて、更に厳しい射出成形条件(例えば更 に高い温度)、圧縮成形、衝撃成形またはブラメマ・スプ レー技術を用いることが必須ではない。繊維またはフイル 成形用配合物は、約1-60重量多の固体増量剤(例え ぱタルク) および (または)補強剤 (例えば、ガラス繊維) を混和した本発明の全体として芳香族のポリエステルから

-44-

例えば約280-320℃で押出オリフィスに供給する。 成形オリフィスを通しての押出に続いて、得られたフィ ラメント様材料またはフイルムをその長さの方向で凝固も しくは急冷帯域中を通過させ、との帯域で溶融フイラメン ト様材料またはフイルムは固体のフイラメント様材料また はフィルムに転換される。得られた繊維は普通約1-50 デニール/フィラメント、好ましくは約1-20デニール

全体が芳香族のポリエステルはまた粉末としてまたは液

-43-

本発明の全体として芳香族のポリエステルは容易にメル

トプロセツシングして様々の成形物品、例えば成形三次元

物品、繊維、フィルム、テープ等を形成することができる。

本発明のポリエステルは成形の適用例に適し、成形物品を

つくるときに普通使用される標準射出成形技術により成形

ムは密敏押出できる。

形成することができる。

/フィラメントを有している。

得られたフィラメント様材料またはフィルムを任意に熱 処型にかけてもよく、これによりその物理性を更に増進さ せる。繊維またはフイルムの強じんさは一般にこの熱処理 により増大される。更に詳しくは、繊維またはフィルムは、 所望の特性増進が達成されるまで、応力を伴うかまたは伴 わずして不活性雰囲気(例えば、窒素、アルゴン、ヘリウ ムまたは水蒸気)または流れている酸素含有雰囲気中で熱

処理することができる(重合体の融点以下の温度である)。 熱処理時間は普通2,3分~数日の範囲である。繊維が熱 処理されるにつれて、その辞融温度はしだいに上昇する。 雰囲気の温度は熱処理中に段階的にまたは連続的に増大す るか、または一定の程度に保持される。例えば、繊維は1 時間250℃、1時間260℃、そして1時間270℃に 加熱することができる。あるいはまた、繊維は、約28時 間溶融する温度以下約15-20℃で加熱することができ る。最適熱処理条件は全体として芳香族のポリエステルの 特定の組成物また繊維のブロセスの歴史によつて変る。

本発明の全体として芳香族のポリエステルから形成され る紡糸時の繊維は十分に配向され、それで高性能の適用例 に使用するのに適合させた非常に好都合な物理的特性を示 す。紡糸時の繊維は普通少くとも58/デニール(例えば、 約5-159/デニール)の平均単独フイラメント強じん

特開昭55-144024(13)

フイルム等として使用し得る。繊維およびフイルムは燃焼 K対して固有の抵抗性を示す。

本発明の特別の具体例として以下に実施例を掲げる。し かしながら、本発明は実施例に記載の特別な細部に限定さ れるものと解すべきではない。

実施例:

かくはん機、窒素導入管および緩縮器に連結した蒸留へ ッドを装着した三つ口丸底フラスコに次のものを加えた。

- (a) 6-アセトキシ-2-ナフトエ酸 35.478 (Q154En)
- (b) p-アセトキシ安息香酸 37.049 (Q206En)
- (c) ヒドロキシジアセテート 2 3 2 8 9 (0120モル) および
- (d) テレフタル酸 19928 (0120 = 1)

重合体約659が得られた。重合体の固有粘度(IV) は約39であつた(60℃でQ1重量が濃度のペンタフル オロフエノール密液中で測定)。

$$IV = \frac{In (7 rel)}{C}$$

との場合、C=溶液の機度(0.1 重量を)、そしてrel= 相対粘度。重合体を示差走査熱量計(20℃/分、加熱速 度)にかけると、約273℃でメルト吸熱を示した。重合 体メルトは光学的異方性であつた。

重合体を約10デニール/フイラメントの連続フイラメ ントに溶触押出した。更に詳しくは、約290℃の温度の まるで重合体メルトを直径9ミルの単独孔ジエツトを備え た紡糸口金を通して押出した。押出フィラメントを周囲の 空気(すなわち、12 アおよび65%相対湿度)で急冷し た。紡糸時のフイラメントを500m/分の速度で巻き取

さおよび少くとも約3008/デニール(例えば、約 300~10008/デニール)の平均単独フィラメント 引張モジュラスを示し、そして上昇した温度(例えば、約 150-200℃の温度)で格別な寸法安定性を示す。熱 処理(すなわち、焼なまし)に次いて、繊維は普通少くと も108/デニール(例えば、10-308/デニール) の平均単独フイラメント強じんさ、および周囲の条件(例 えば、12下および65号相対湿度)で測定して少くとも 3008/デニールの平均単独フイラメント引張モジユラ スを示す。このような特性により、繊維をタイヤコードと して特に有利に使用することができ、またその他の工業上 の適用例、例えばコンペヤ・ペルト、ホース、ケーブル、 樹脂補強材等にも有利に使用することができる。本発明の 全体として芳香族のポリエステルからつくつたフイルムは 包装テープ、ケーブル・ラップ、磁気テープ、電動機絶縁

-47-

3サイクルの窒素/真空構過後に、この混合物を250 -255℃の温度とし、10分間かくはんした。次に、浴 温を5.5時間かけて、酢酸を重合容器から蒸留しながら、 徐々に310℃に上昇させた。重合融成物を310℃で更 に 2 時間ゆつくりした窒素気流下に迅速にかくはんし、次 に一連の滅圧段階にかけた。窒素気流を停止し、約1時間 約690 mm H9 K 放圧した。次に圧力をQ02-Q1 mmHg に下げ、粘着性酸成物を300-310℃で55時間かく はんした。とれらの段階の過程で重合体メルトは粘度が増 大し続け、そして、反応容器から残りの酢酸を除去しなが ら、更にゆつくりとかくはんした。次に、重合体を周囲の 温度(すなわち、約25℃)に放冷した。冷却すると、重 合体プラグ(plug)をウイレイ・ミル(Wiley Mill) で散粉砕し、強制空気炉で60-10分間110℃で乾燥 した。

特開昭55-144024(14) 本発明を好ましい感機で記載してきたが、本発明の着想

から逸脱することなく変化および変形を用い得ることを理

解すべきである。

つた。

得られた紡糸時の全体として芳香族のポリエステル機能 は次のとおりの平均単独フイラメント特性を有していた。

強じんさ(タ/デニール) : 6.4

引張モジユラス(8/デニール):442

伸び(多)

: 1.5

粮雑の末端を固定したところで保持しながら、90時間250℃で窒素気流中での熱処理後、機雑は次のとおりの 平均単独フイラメント特性を有していた。

強じんさ(9/デニール) :155

引張モジユラス(8/デニール):469

伸び(多)

: 3.1

繊維はまた上昇した温度で低度の収縮ならびに良好な強じ んさの保持および約150-200でまでの温度で引張モ ジュラスを示した。

-51-

手 続 補 正 書 (方式)

昭和55年5月19日

特許庁長官 川 原 能 雄 殿

1.事件の发示

昭和55年特許顯第52423号

2.発明の名称

メルトプロセッシングを容易に受け得る6 - ヒドロキシ - 2 - ナフトエ酸、p - ヒドロキシ安息香酸、芳香族ジ オールおよび芳香族ジアントのポリエステル

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 セラニーズ コーポレーション

4.代 理 人 150

住所 東京都渋谷区桜ケ丘24番8号 チサンマンション新南平台(電話476-2571)

氏名 弁理士 (6323) 川 春 良 治

5. 補正の対象

顧書に続付の手書き明細書

6. 補正の内容

特許出願人 セラニーズ コーポレーション

代理人弁理士川瀬良治

同 弁理士 吉 野 孝 親

-52-